Requested document:

JP1100165 click here to view the pdf document

OXIME OR HYDROXYLAMINE DERIVATIVE BASED ANTIMICROBIAL AGENT							
Patent Number:							
Publication date:	1989-04-18						
Inventor(s):	NISHITANI YASUHIRO; YAMAMOTO SADAO						
Applicant(s):	SHIONOGI & CO						
Requested Patent:	☐ <u>JP1100165</u>						
Application Number:	Application Number: JP19870258859 19871013						
Priority Number(s):	JP19870258859 19871013						
IPC Classification:	A61K31/435; A61K31/47; C07D215/56; C07D401/04; C07D409/14; C07D471/04						
EC Classification:							
Equivalents:							
Abstract							
NEW MATERIAL:A compound expressed by formula I [R is halogen; R<1> is alkyl, cycloalkyl, phenyl or thienyl; R<2> is H or alkyl; Q is N or NH; X is CH, N, CF or CCl; Y is H, amino, etc., m is 3-7; n is 0, 1 or 2, provided that n is 0 when Q is N]. EXAMPLE:1-Cyclopropyl-6, 8-difluoro-1, 4-dihydro-7- ( 3-hydroxyamino-1-pyrrolidi nyl)-4-oxo-3-quinolinecarboxylic acid. USE:An antimicrobial agent. PREPARATION:A compound expressed by formula II (L is leaving group) is reacted with a compound expressed by formula III (Y<1> is H, protected amino or substituent group) to afford the aimed compound expressed by formula I.							
Data supplied from the esp@cenet database - I2							

**BEST AVAILABLE COPY** 

# 四公開特許公報(A) 平1-100165

@Int.Cl.1	識別記号	庁内整理番号		43公開	平成1年(198	9)4月18日
C 07 D 401/04	207	6761-4C				
A 61 K 31/435 31/47	ADZ ADZ					
C 07 D 215/56 409/14	207	8413-4C 6529-4C				
471/04	1 1 4	A - 8829 - 4C	審査請求	未請求	発明の数 2	(全14頁)

②特 願 昭62-258859

②出 願 昭62(1987)10月13日

⑫発 明 者 西 谷 康 宏 大阪府和泉市青葉台49-16

⑫発 明 者 山 本 貞 雄 兵庫県川西市萩原台西1-344

⑪出 願 人 塩野義製薬株式会社 大阪府大阪市東区道修町3丁目12番地

砂代 理 人 弁理士 潮田 雄一

#### 明 細 曹

#### 1. 発明の名称

オキシムまたはヒドロキシアミン誘導体系

#### 抗菌剤

## 2.特許請求の範囲

## (1)一般式

(式中、Rはハロゲン、R<sup>1</sup>はアルキル、シクロアルキル、置換されてもよいフェニルまたはチエニル、R<sup>1</sup>は水素またはアルキル、QはーN=または一NH-、XはCH、N、CFまたはCCl、Yは水素、保護されてもよいアミノまたは置換基、mは3~7の整数、nは0、1または2をそれぞれ表わす。ただし、Qが-N=のとき、nは0である。)

で示される化合物またはその塩。

(2)特許静求の範囲第1項記載の化合物を含む 抗聴剤。

## 3 . 発明の詳細な説明

## 産業上の利用分野

本発明は抗菌剤として有用なオキシムまたはヒ ドロキシアミン誘導体系抗菌剤に関する。

#### 先行技術

オキシムまたはヒドロキシアミン誘導体系抗菌剤に類似のキノロンカルボン酸系抗菌剤としては、特開昭 4 9 - 1 4 2 4 0、5 7 - 4 6 9 8 6、60-228479、60-64979、61-225181などの公報記載の化合物が知られている。

これら従来品はこれを人体に投与したとき痙攣 等の副作用を惹起するなどの課題をかかえている ものがある。従って、本発明の目標は抗強活性が 強く、しかも痙攣その他の中枢性の副作用が軽液 した抗菌剤を提供することにある。

## 発明の開示

本発明は

一般式

(式中、Rはハロゲン、R'はアルキル、シクロアルキル、置換されてもよいフェニルまたはチエニル、R'は水素またはアルキル、Qは=N-または・NH-、XはCH、N、CFまたはCCl、Yは水素、保護されれもよいアミノまたは登換基、mは3~7の整数、nは0、1または2をそれぞれ表わす。ただし、Qが-N=のとき、nは0である。)

で示される化合物またはその塩に関する。

上記一般式の定義に使用される用語について以下に説明する。

(式中、Lは脱離基、R、R<sup>1</sup>、Xは前記と同意 義を有する。)

で示される化合物に一般式

( 式中、Q、R<sup>2</sup>、m、nは前記と同意義を有しY<sup>1</sup>は水素、保護されたアミノ基または置換基を 表わす。)

で示される化合物を反応させて

一般式

( 式中、 Q、 R、 R¹、 X、 Y¹、m は前記と同意 義を有する。) スロゲンとしては、ファ素、塩素、臭素、ヨウ素、アルキルとしては、メチル、エチル、ブロピル、ベンチル、イソプロピル、ブチル、・ローブチル、ペンチルなどのCiーCiアルキル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペブチル、シクロペガチル、 シクロアルキル、 健養 としては、 ヒドロキシ、ハロゲン、アルキル、アルコキシなどのCiーCiアルコキシが例示される。 保護 基としては、 カルボベン ゾキシなどの通常アミノ保護 基が学げられる。 遊離基としては、ハロゲン、トシルオキシなどが採用される。

本発明の化合物(1)は一般式

で示される化合物を生成させ、Yがアミノ保護基 のとき、さらにIaを脱保護反応に付して得られ ス

すなわち、化合物(I)の製造法を次式で示す。

(以下余白)

ち脱保護反応は、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの塩基や塩酸、酢酸などの酸を用いて、水、水-アルコール類混液、水-酢酸混液などの溶液中で、室温-溶媒の沸点の温度で、常法によって容易に実施することができる。 なお、 本発明の出発物質である一般式(I)で表わされる化合物は、例えば次のルートにより合成することができる。

(以下余白)

( 式中、L、Q、R、R¹、Rª、X、Y¹、mは 前記と同意袋を有し、Y゚は水素、アミノまたは 置換基を扱わす)。

以下に各工程について説明する。

### 第1工程

本発明化合物(I a )は、原料物質(I )にアミン(II)を反応させることによって得られる。本反応は、水、アルコール類、アセトニトリル、ジメチルスルホキシド(DMSO)、ジメチルホルムアミド(DMF)等の溶媒中で実施することができる。反応温度は、15~200℃、好ましくは、80~120℃あるいは溶媒の沸点程度に加熱して、1~数時間反応させるのが好適である。

反応を促進するため、常法によって、トリエチルアミン、ピリジン、DBUなどの塩基を添加してもよい。

## 第2工程

式(Ia)で、Yi が保護されたアミノである 化合物は必要により、脱保護反応に付して、他の 目的化合物(Ib)に導くことができる。すなわ

$$\begin{array}{c}
 & \text{NaH} \\
 & \text{X}^1 \\
 & \text{X}^2 \\
 & \text{R}^1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & \text{COOEt} \\
 & \text{X}^1 \\
 & \text{X}^2 \\
 & \text{R}^1
\end{array}$$

(特開昭 8 1 - 2 2 5 2 公報 4 8 円)

(式中、X<sup>1</sup>、X<sup>2</sup>はそれぞれハロゲンを安わし、 R<sup>1</sup>は前記と同意義を有する。)

次に式(I)で表わされる化合物は、所望ならば、酸付加塩に常法に従って変換することができる。酸としては、例えば塩酸、硫酸、リン酸等の無機酸との塩、メタンスルホン酸、乳酸、蓚酸、酢酸等の有機酸との塩が例示される。

また、本発明化合物(1)は経口または非経口

## 実施例1

1-シクロプロビルー 6.8-ジフルオロー 1. 4-ジヒドロー 7-(3-ヒドロキシアミノー 1 - ピロリジニル) - 4-オキソー 3-キノリンカ ルボン酸 (Ia-1)

1 - シクロプロピルー 6 . 7 . 8 - トリフルオロー 1 . 4 - ジヒドロー 4 - オキソー 3 - キノリンカルボン酸(I-1)401mg、3 - ヒドロキシアミノピロリジン・2 H C 1(II-1)446mg、

投与によってヒトまたは哺乳類に投与できる。それらは、製剤上の常法により、錠剤、カブセル剤、丸剤、粒剤、注射剤、座剤、シロップ剤に製剤することができる。製剤上許容される担体、希釈剤、賦形剤としては、乳糖、ショ糖、小麦でんぷん、じゃがいもでんぷん、ステアリン酸マグネシウム、ゼラチン、メチルセルロース、寒天、水などが例示される。必要に応じて、適宜安定剤、乳化剤、湿展剤、緩衝剤、その他の製剤助剤を添加してもよい。1日当りの投与量は、経口投与で1ー500mg、注射の場合0.1-300mgが適当である。

以下に実施例、参考例および製剤例を示して、本態様を明らかにする。

実施例、参考例および表で用いた略字は以下に 示す意味を<mark>要わす。</mark>

CH<sub>\*</sub>Cl<sub>\*</sub>: 塩化メチレン.EtoH:エタノール.HBr:臭化水素.Et:エチル.AcOH:酢酸.HeO:メトキシ.Ts: p-トルエンスルホニル.Ac:アセチル.Cbz:ベンジルオキシカルポニル

アセトニトリル 1 5 mlからなる 懸濁液に、 1 . 8 - ジアザビシクロ[5 . 4 . 0]ウンデセン- 1 (D B U) 7 7 6 mgを加え、 5 分間遺流、撹拌する。 反応液を冷却後、析出した結晶を速取し、メタノール、クロロホルムで顕次洗浄すれば融点 2 2 5 - 2 2 7 ℃(分解点)の目的物(I a - 1)1 2 2 mg を得る。

元素分析值(%):C,,H,,N,O,F, · 0.3H,O

として

理論値:C.55.07: H.4.79: N.11.33: F.10.25 実験値:C.54.87: H.4.78: N.11.70: F.9.85 IR(Nujo1): 1375, 1470, 1610 cm<sup>-1</sup>

(以下杂白)

## 灾施例2

1-シクロプロビル-6,8-ジフルオロ-7
-(3-メトキシアミノ-1-ピロリジニル)-4
-オキソ-3-キノリンカルボン酸(I a - 2)

1 - シクロプロピルー 6・7・8 - トリフルオロー 1・4 - ジヒドロー 4 - オキソー 3 - キノリンカルボン酸(I-1)2 5 0 mg、3 - メトキシアミノピロリジン・2 RC1(II-2)3 6 0 mgのアセトニトリル 5 m1溶液に D B U 0・7 2 m1を加え、1 時

1 - シクロプロビルー 6・7・8 - トリフルオロー1・4 - ジヒドロー 4 - オキソー 3 - キノリンカルボン酸(II - 1)1・2 g(4・2 4 mH)に無水アセトニトリル 3 0 ml、粗 3 - メトキシアミノメチルビロリジン・2・トリフルオロ酢酸塩 2・2 8 g(6・3 6 mH)及び D B U 3 mlを、類次加えて、3 0 分間透流する。 米冷却下、酢酸 1・2 8 mlを加えて中和後、折出結晶を減取し、メタノールで洗浄して融点 1 5 8 - 1 6 0 ℃の黄白色の目的物(I a - 3)0・6 8 gを得る。

IR (Nujol): 1720, 1620 cm-1

NMR (CF,COOH) (ppm)

14.7 (bs. 1H). 8.59 (s. 1H). 7.83. 7.67 (dd. 1H. J=2Hz. 15Hz). 4.2-3.5 (m. 5H)
3.55 (s. 3H). 3.02 (d. 2H. T=6Hz). 3.01.5 (m. 3H). 1.5-1.0 (m. 4H)

(以下余白)

問題流する。液圧濃縮し、残造を水に溶かし、酢酸にて中和する。次いで、塩化メチレンで抽出し、抽出液を水洗、濃縮する。残渣を塩化メチレン/エタノールより再結晶して、融点184-187℃の目的物(Ia-2)0.131gを得る。

IR (Nujo1):3260. 1732. 1632. 1600 cm-1.

#### 実施例3

1-シクロプロビル-6.8-ジフルオロー7 -(3-メトキシアミノメチル-1-ピロリジニ ル B-)4-オキソー3-キノリンカルボン酸(Ia

#### 灾施例4

a) 1 - シクロプロビルー 6 . 8 - ジフルオロー 7 - (3 - ベンジルオキシカルポニルアミノー 4 - メトキシアミノー 1 - ピロリジニル) - 4 - オ キソー 3 - キノリンカルポン酸([a - 4])

1 - シクロプロピル - 8 . 7 . 8 - トリフルオロ - 1 . 4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 3 - キノリン

## 特開平1-100165(6)

カルボン酸(I-1)640mg、3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-4-メトキシアミノビロリジン(I-4)1.09g、アセトニトリル20mlからなる懸濁液にDBU1.03gを加え、2時間還流する。反応液よりアセトニトリルを減圧留去し、残渣に水を加えると結晶が析出する。結晶を減取し、メタノール/塩化メチレンより再結晶すれば触点177-178℃の目的物(Ia-4)1.18gを得る。

元素分析値 (%): C., H., N.O.F.として

理論値: C.59.08: H.4.96: N.10.60: F.7.19 実験値: C.58.94: H.5.02: N.10.50: F.7.36 R (CHC1.) 1310, 1440, 1619, 1710 cm<sup>-1</sup>

b) 1 - シクロブロビル - 6 . 8 - ジフルオロー 7 - (3 - アミノ - 4 - メトキシアミノ - 1 - ビ ロリジニル) - 4 - オキソ - 3 - キノリンカルボ ン酸(Ib-1)

物(1 b - 1)0.13gを得る。

元素分析値 (%): C:aH:aN4O4Fa・1:3R4O

として

理論值: C.51.74: H.5.45; N.13.41; F.9.10 実験值: C.51.65; H.5.25; N.13.38; F.8.94 I R (CHCl.) 1460. 1620 cm<sup>-1</sup>

## 実施例5

## a)化合物(1a-5)

1-シクロプロビルー6.7.8-トリフルオロー1.4-ジヒドロー4-オキソー3-キノリンカルボン酸(I-1)0.59g、化合物(II-5)1.05g、アセトニトリル20ml懸濁液にDBU0.96gを加えて、2時間透流する。実施例4(a)と同じ後処理により融点157-15gでの目的物(Ia-5)1.05gを得る。

元素分析値(※): C.・H.・N.O.F.として

理論値: C.59.08: H.4.96: N.10.60: F.7.19 実験値: C.59.23: H.4.99: N.10.72: F.7.29 I R (CHCl<sub>s</sub>) 1320. 1450. 1624. 1720 cm<sup>-1</sup>

b)化合物(Ib-2)

(Ia-4)(異性体) (Ia-5)(Ia-4の異性体)

実施例 4 (a) で得た化合物(Ia-4)500 mgに19% HBr/CH。COOH被10mlを加え、室温下30分間攪拌する。反応被より酢酸を荻圧留去し、残液を水に溶解した後、28%アンモニア水で中和する。折出した結晶を濾取し、クロロホルムより再結晶すれば融点176-179℃の目的

実施例 5 (a)で得た化合物( I a - 5 ) 5 0 0 mgを使用し、実施例 4 (b)と同じ処理をすれば融点 2 1 8 - 2 2 0 ℃の目的物( I b - 2 ) 0 . 1 1 g を得る。

元素分析值 (X): C,,H,,N,O,F, · 0.25H,O

として

理論值: C.54.20; H.5.18; N.14.05; F.9.53
実験値: C.53.94; H.5.35; N.14.35; F.9.70
I R (Nujol) 1455, 1605 cm<sup>-1</sup>

#### 実施例 6

1-シクロプロビル-8-クロロ-6-フルオ ロ-7-(3-ヒドロキシアミノ-1-ピロリジ ニル)-4-オキソ-3-キノリンカルボン酸 (I a - 6)

(以下余白)

## 特開平1-100165 (フ)

$$\begin{array}{c}
F \\
C1 \\
C1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
H \\
C1 \\
C1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
H \\
C1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C1 \\
C1
\end{array}$$

1 - シクロビロビル - 8 - クロロー 6 . 7 - ジフルオロー 1 . 4 - ジヒドロー 4 - オキソー 3 - キノリンカルボン酸(I - 2 ) 4 9 0 mg、 3 - ヒドロキシアミノピロリジン・2 H C l ( II - 1 ) 4 3 0 mg、アセトニトリル 2 0 mlからなる 懸淘液に、D B U 7 4 9 mgを加え、1 時間還流、攪拌する。反応液からアセトニトリルを液圧留去し、残渣に水を加え、ジクロルメタンにて抽出する。ジクロルメタン間は乾燥後、留去し、残渣をメタノ

1 - シクロプロピルー 8 - クロロー 6 . 7 - ジフルオロー 1 . 4 - ジヒドロー 4 - オキソー 3 - キノリンカルボン酸(I-2)120 mg、3 - メトキシアミノピロリジン(Ⅱ - 1)400 mg、DBU0,60 mlの混合物をアセトニトリル 7 ml中、1時間還流する。液圧濃縮し、残渣を水にとかし、酢酸にて中和し、CH,C1,で抽出する。抽出液を濃縮し残渣をEtOH/CH,C1,から再結晶し、融点159-161\*Cの目的物(Ia-7)78 mgを得る。

元素分析値(%): C.aH.,N.O.FC1として

理論值: C.54.62: H.4.84: N.10.63: F.4.80 実験值: C.54.42: H.4.92: N.10.62: F.5.15
IR (CHCl.) 3275, 1720, 1618, 1600 cm<sup>-1</sup>

## 実施例8

1-(2.4-ジフルオロフェニル)-6.8-ジフルオロ-7-(3-メトキシアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-3-キノリンカルボン酸(1a-8)

- ルから再結晶すれば融点190-192℃の目的物(Ia-6)116mgを得る。

I R (Nujol) 1455, 1605 cm<sup>-1</sup>

元素分析值(%): C,,H,,N,O,FC1 · 0.3H,O

として

理論値: C.52.63: H.4.58: N.10.85: F.4.91 実験値: C.52.63: H.4.50: N.10.65: F.5.09 実施例 7

1-シクロプロビル-8-クロル-6-フルオ ロ-7-(3-メトキシアミノ-1-ピロリジニ ル)-4-オキソ-3-キノリンカルポン酸 (Ia-7)

1-(2.4-ジフルオロフェニル)-6.7.8
-トリフルオロー1.4-ジヒドロー4-オキソ
-3-キノリンカルボン酸(I-3)150mg、
3-メトキシアミノピロリジン(I-2)400
mg、DBU0.70mlの混合物をアセトニトリル
中で1時間透流する。滅圧緩縮し、残渣を水に

溶かし、酢酸で中和し、CH<sub>\*</sub>Cl<sub>\*</sub>Ct<sub>\*</sub>H出する。抽出液を機縮し、残渣をCH<sub>\*</sub>Cl<sub>\*</sub>/EtOHから再結晶し、 融点 2 0 4 - 2 0 5 °Cの目的物(I a - 8 ) 0 . 1 2 7 g を得る。

元素分析値 (%): C., H., N.O.F.として

理論値: C.55.88: H.3.80: N.9.31: F.16.84 実験値: C.55.85: H.3.88: N.9.30: F.16.76 I R (CHC1,) 3250. 1725. 1620 cm<sup>-1</sup>

(以下余白)

灾施例9

1-チェニル-8-フルオロ-7-(3-メト キシイミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソー 3-キノリンカルポン酸(1a-9)

1 - チェニル - 8.7 - ジフルオロー 4 - オキソー 3 - キノリンカルボン酸(I- 4 )1 6 2 mg. 3 - メトキシイミノビロリジン(Ⅲ - 6 ) 8 0 mg

DHSO

O COOR

HON

(I a-10)

1 - チェニルー 6・7 - ジフルオロー 4 - オキソー 3 - キノリンカルボン酸(Ⅱ - 4)1 4 0 mg. 3 - ヒドロキシイミノピロリジン(Ⅲ - 7) 5 5 mgを D M S O 6 mlに溶かし、 7 0 ℃で、 2・5 時間加熱機拌する。反応液を滅圧濃縮し、メタノール洗浄して目的物(Ⅱ a - 1 0 ) 1 7 3 mgを得た後に、D M F から再結晶して分解点 2 7 7 - 2 8

を D M S O 5 mlに溶かし、 7 0 ℃ で 2 時間加熱攪拌する。析出結晶を速取し、メタノール洗浄により分解点 2 6 4 - 2 6 6 ℃の目的物( I a - 9 )7 1 mgを得る。また速液を減圧濃縮し、メタノール洗浄により( I a - 9 ) 1 0 3 mgを得る。

元素分析値 (%): C.,H.,N,O.FSとして

理論値: C. 56. 85: H. 4. 02: N. 10. 47: F. 4. 73 S. 7. 99

実験値: C. 56. 85: H. 4. 07: N. 10. 42: F. 5. 11 S. 8. 05

NMR (CF.COOH) (ppm)

3.13 (2H. m), 3.63-4.05 (2H. m), 4.05 (3H. s), 4.56-4.66 (2H. m), 6.63 (1H. dd), 7.22-7.73 (3H. m), 8.17 (1H. dd), 9.15 (1H. s)

#### 

1-チエニル-6-フルオロ-7-(3-ヒド ロキシィミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ -3-キノリンカルボン酸(Ia-10) 0°Cの目的物(Ia-10)の結晶 6 8 mgを得る。

元素分析値(%):C,,H,,N,O,FSとして

理論値 : C.55.81; H.3.64; N.10.85; F.4.90

S. 8. 28

実験値 : C.55.56; H.3.84; N.10.90; F.5.00 S.8.30

(以下余白)

I - 5 ) 1 3 9 mg、3 - メトキシイミノピロリジン(II - 6 ) 7 1 mgを D M S O 4 m1に溶かし、7 0 ℃で 2 時間加熱攪拌を行なう。液圧濃縮した後、メタノールで洗浄し、結晶 1 6 1 mgを得る。これを D M F より再結晶すれば、分解点 2 9 0 ℃以上の目的物(I a - 1 1 ) 9 1 mgを得る。

元素分析値(X): C。。H.。N。O。Fとして

理論値 : C.60.15; H.4.54; N.10.52; F.4.76 実験値 : C.60.90; H.4.52; N.10.01; F.4.64 (以下余白)

#### 实施例11

1-(4-ヒドロキシフェニル)-6-フルオロ -7-(3-メトキシイミノ-1-ピロリジニル) -4-オキソ-3-キノリンカルボン酸(Ia-11)

1-(4-ヒドロキシフェニル)-6.7-ジフ ルオロ-4-オキソー3-キノリンカルボン酸( I-5)139mg、3-メトキシイミノビロリジ

## **実施例12**

1-(4-ヒドロキシフェニル)-6-フルオロ -7-(3-ヒドロキシイミノ-1- ピロリジニ ル)-4-オキソ-3-キノリンカルボン酸(Ia-12)

オロー 4 ーオキソー 3 ーキノリンカルボン酸(Ⅱ - 5 ) 1 5 1 mg、 3 ーヒドロキシイミノビロリジ ン 6 6 mgを D M S O 6 mlに溶かし、 7 0 ℃で 2 時 間攪拌を行なう。 滅圧濃縮した後、メタノールで 洗浄し、目的物(Ⅱ a ー 1 2 ) 1 8 9 mgを得た後 に、 D M F から再結晶を行ない、 分解点 2 9 0 ℃ 以上の(Ⅱ a ー 1 2 ) 3 9 mgを得る。

## 元素分析値(%):

C..H. .N.O.F ( · 1H.O) として

理論値: C,57.83: H.4.37: N.10.12: F.4.57

曳験値 : C. 58. 27; H. 4. 47; N. 10. 68; F. 4. 64

NMR (CF, COOH) ppm

3.31 (2H. m). 3.90 (2H. m). 4.91 (2H. m)

6.53 (H. d), 7.28 (2H. d), 7.42 (2H. d)

8.33 (1H. d), 9.10 (1H. s)

(以下余白)

フルオロー4ーオキソー3ーキノリンカルポン酸(I-6)134mg、3ーメトキシイミノピロリジン84mgをDMSO2mlに溶かし、70°Cで2.5時間加熱攪拌を行なう。析出結晶を遮取し、メタノールで洗浄し、目的物(Ia-13)112mgを得た後に、DMFから再結晶を行ない、分解点259-261°Cの目的物(Ia-13)7

元素分析値(X): C.,H.,N.O.F.として

理論値: C. 58.47: H. 3.74: N. 9.74; F. 13.21

実験値 : C.58.54; H.3.71; N.9.72; F.13.23

NMR (d-DMSO) ppm

3.08 (2H. m). 3.79 (2H. m). 4.13 (3H. s)

4.53 (2H. m), 6.33 (1H. d), 7.70-8.40 (

4H. m). 9.11 (1H. s)

(以下余白)

## **奥施例13**

1-(2,4-ジフルオロフェニル)-6-フル オロ-7-(3-メトキシイミノ-1-ピロリジ ニル)-4-オキソ-3-キノリンカルボン酸( I a-13)

## 夹施例14

1-(2.4-ジフルオロフェニル)-6-フル オロ-7-(3-ヒドロキシイミノ-1-ピロリ ジニル)-4-オキソ-3-キノリンカルポン酸( I a-14)

フルオロー4ーオキソー3ーキノリンカルポン酸(Ⅱ-6)116mg、3ーヒドロキシアミノビロリジン(Ⅲ-7)41mgをDMSO4mlに溶かし、2時間15分加熱機拌する。液圧濃縮した後に、残渣をアセトンで洗浄して目的物(Ⅱa-14)99mgを得る。これをメタノールから再結晶して分解点260-262℃の目的物(Ⅱa-14)78mgを得る。

元素分析値(%): C<sub>1</sub>。H<sub>1</sub>、N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>F<sub>3</sub>として 理論値: C,57,56: H,3,38: N,10,07: F,13,66 実験値: C,57,33: H,3,46: N, 9,89: F,13,82 NMR (d-DMSO) ppm 3.05 (2H, m), 3,85 (2H, m), 4,47 (2H, m) 6.33 (1H, d), 7,20-8,42 (4H, m), 9,11 ( 1H, s)

(以下余白)

- ル洗浄により目的物(Ia-15)93mgを得る。 DMFから再結晶を行ない、分解点278-280°Cの目的物(Ia-15)62mgを得る。 元素分析値(%):C1。H1。N3O。Fとして

理論値: C.60.16; H.5.05; N.11.69; F.5.29 実験値: C.60.20; H.5.09; N.11.73; F.5.55 IR (Nujol) 1720, 1618 (C=0) cm<sup>-1</sup> (以下余白)

#### **実施例15**

1-シクロプロビルー6-フルオロー7-(3 -メトキシイミノー1-ピロリジニル)-4-オ キソー3-キノリンカルボン酸(Ia-15)

1 - シクロプロピル - 8 · 7 - ジフルオロ - 4 - オキソ - 3 - キノロンカルボン酸(Ⅱ - 7 ) 1 0 7 mg、3 - メトキシイミノピロリジン(Ⅲ -6 )8 0 mgを D M S O 3 mlに溶かし、7 0 ℃で 2 時間加熱、攪拌する。析出結晶を濾取し、メタノ

## **実施例16**

1-シクロプロビルー 6-フルオロー 7-(3 -ヒドロキンイミノー 1 - ピロリジニル) - 4 -オキソー 3 - キノリンカルボン酸(I a-16)

1 - シクロプロピルー 8 · 7 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 3 - キノリンカルボン酸(Ⅱ - 7) 4 8 mg、3 - ヒドロキシイミノピロリジン(Ⅲ - 7) 2 4 mgを D M S O 2 mlと共に 7 0 ℃で 2 時間加熱 撹拌する。液圧濃縮した後、残渣をメタノール洗

浄により目的物(I a − 1 6 ) 5 4 mgを得る。 DMFから再結晶を行ない、分解点 2 9 0 ℃以上 の目的物(I a − 1 6 ) 1 8 mgを得る。

·元 常分析値 (X): C, FH, N,O,Fとして

理論值: C.59.12: H.4.67: N.12.17: F.5.50 尖験值: C.58.75: H.4.81: N.12.09: F.5.48 N M R (NaOD) ppm

1.36-1.76 (4H. m). 3.23 (2H. m). 3.70 (1H. m). 3.95 (2H. m). 4.60 (2H. m). 7.16 (1H.

t), 7.95 (1H, dd), 8.81 (1H, s)

(以下余白)

目的物(Ia-17)155 mgを得る。酢酸から 再結晶を行ない分解点250-252 Cの目的物 (Ia-17)90 mgを得る。

元素分析値 (%): C,,H,,N,O,F,として 理論値: C,55,89: H,4,69: N,11,50: F,10,40 実験値: C,56,05: H,4,67: N,11,44: F,10,47

夹额值: C,56.05; H.4.67; N.11.44; F,10.47
IR (Nujol) 1718, 1622 (C=0) cm<sup>-1</sup>

(以下余白)

## 実施例17

1-エチルー 6.8 - ジフルオロー 7 - (3 - メトキシイミノー 1 - ピロリジニル) - 4 - オキ ソー 3 - キノリンカルボン酸(I a-17)

1 - エチルー 8 · 7 · 8 - トリフルオロー 4 - オ キソー 3 - キノリンカルポン酸(Ⅱ - 8 ) 1 3 8 mg、3 - メトキシイミノピロリジン 7 0 mgを D M S O 2 mlと共に、1 0 0 °Cで 2 時間加熱攪拌する。減圧濃縮した後、残造をアセトンで洗浄し、

#### 実施例18

1-エチル-8.8-ジフルオロ-7-(3-ヒ ドロキシイミノ-1-ピロリジニル)-4-オキ ソ-3-キノリンカルボン酸(Is-18)

1 - エチル - 6 . 7 . 8 - トリフルオロ - 4 - オ キソ - 3 - キノリンカルポン酸(Ⅱ - 8 ) 1 4 3 mg、3 - ヒドロキシイミノピロリジン 6 9 mgを、 D M S O 4 m1に溶かし、7 0 ℃で 4 時間加熱提拌 する。液圧緩縮して、目的物(Ⅰ a - 1 8 ) 1 3 7 mgを得る。 D M S O / メタノールから再結晶して分解点 2 4 8 - 2 5 1 °C の目的物( I a - 1 8 ) 9 1 mgを得る。

元素分析値(%): C., H., 4. N.O.F.として理論値: C.54. 70: H. 4. 30: N. 10. 63: F. 10. 82 実験値: C.54. 60: H. 4. 36: N. 11. 72: F. 10. 76 IR (Nujol) 1720, 1630 (C=0) cm<sup>-1</sup>

NMR (NaOD) ppm

1.85 (3H. t), 3.15 (2H. m), 4.19 (2H. m)
4.69 (2H. q), 4.78 (2H. m), 8.09 (1H. d)
8.74 (1H. s)

(以下余白)

## 

a) 1 - シクロプロビル - 6 . 8 - ジフルオロー 7 - (3 - ベンジルオキシカルボニルアミノ - 4 - ヒドロキシアミノ - 1 - ピロリジニル) - 4 -オキソ - 3 - キノリンカルボン酸(I a-19)

1-シクロプロピルー6.7.8-トリフルオロ

- 1.4-ジヒドロー4-オキソー3-キノリンカルボン酸(Ⅱ-1)0.677g、3-ベンジルオキシカルボニルアミノー4-ヒドロキシアミノビロリジン(Ⅲ-7)1.141g、DMF25mlからなる疳液にDBU1.036gを加えて、100°Cで1時間撹拌する。反応液より溶媒を減圧留去し、残渣に水を加えると結晶が折出する。結晶を濾取してメタノールより再結晶すれば、融点180-182°Cの目的物(Ⅱa-19)1.096gを得る。

元素分析値 (%): C.4H.4N.4O.F.として 理論値: C.58.36; H.4.70; N.10.89; F.7.39

実験値: C.58.31; H.4.78; N.10.75; F.7.20 I R (Nujol) 1630, 1705, 1720 cm<sup>-1</sup>

(以下余白)

b) 1 - シクロプロビル - 6 . 8 - ジフルオロー 7 - (3 - アミノ - 4 - ヒドロキシアミノ - 1 - ビロリジニル) - 4 - オキソ - 3 - キノリンカル ボン酸(1b-3)

$$\begin{array}{c} \text{CbZ-N} \\ \text{HO-N} \\ \text{F} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{CoOH} \\ \text{(Ia-19)} \\ \text{HO-N} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{COOH} \\ \text{(Ib-3)} \end{array}$$

実施例 1 9 (a) で得られた化合物 ( I a - 1 9 ) 5 4 6 mgに 1 9 % HBr / AcOH液 5 mlを加えて、室 温にて30分間撹拌する。反応液より酢酸を設圧 留去し、残造を水に溶解した後に28%アンモニ ア水で中和する。折出した結晶を濾取して、DM SO-メタノールより再結晶すれば分解点218 -220℃の目的物(Ib-3)175mgを得る。

#### 元素分析值(%):

C., H. . N.O.F. . 0.3H.O ≥ して

理論值: C.52.93: H.4.86: N.14.52: F.9.85

実験値 : C.52.94: H.4.89: N.14.38: F.9.67

I R (Nujol) 1465. 1620 cm<sup>-1</sup>

(以下余白)

#### 発明の効果

試験例」(抗菌スペクトル)

抗菌力は日本化学療法学会指定の方法に準じて 吸小発育阻止濃度を測定した。その結果を表1に 示す。

波中、A. B. C. Dは以下に示す意味を衷わす。

A: 黄色ブドウ球菌

(Staphylococcus aureus SMITH)

B : 黄色ブドウ球菌

(Staphylococcus aureus SR77)

C:大肠菌

(Escherichia coli EC-14)

D:大腸菌

(Escherichia coli SR377 (R))

被驗徵生物の使用濃度は、10 <sup>®</sup>菌数/ m1とした。

#### 丧 1

/r A 44	最小発育阻止濃度 (μg/ml)							
化合物 番号	A	В	С	D				
Í a-2	0.05	0.05	0.2	0.39				
I e-3	0.05	0.1	0.39	0.78				
1 a-7	0.0125	0.025	0.2	0.39				
I a-13	0.025	0.05	0.39	0.78				
I a-15	0.025	0.05	0.2	0.39				
I a-16	≤ 0.05	≤ 0.05	0.1	0.2				

以上により、本発明化合物は、特に強い抗グラム陽性菌活性を示すことが明らかになった。

特許出願人 塩野袋製薬株式会社 代 理 人 弁理士 棚田雄一